

PCT ORGANIZACION MUNDIAL DE LA PROPIEDAD INTELECTUAL Oficina Internacional SOLICITUD INTERNACIONAL PUBLICADA EN VIRTUD DEL TRATADO DE COOPERACION EN MATERIA DE PATENTES (PCT)

(51) Clasificación Internacional de Patentes 6:

C07D 209/48, 401/12 // (C07D 401/12. 209:48, 211:90)

(11) Número de publicación internacional:

WO 00/24714

A1

ES

(43) Fecha de publicación internacional:

4 de Mayo de 2000 (04.05.00)

(21) Solicitud internacional:

PCT/ES99/00333

(22) Fecha de la presentación internacional:

18 de Octubre de 1999 (18.10.99)

(30) Datos relativos a la prioridad: P 9802240

26 de Octubre de 1998

(26.10.98)

- (71) Solicitante: ESTEVE QUIMICA S.A. [ES/ES]; Avenida Mare de Déu de Montserrat, 12, E-08024 Barcelona (ES).
- COPPI, Laura; Vilamari, 86-88, E-08015 (72) Inventores: Barcelona (ES). GASANZ GUILLEN, Yolanda; Ronda de Guinardo, 68, E-08025 Barcelona (ES). CAMPON PARDO, Julio; Industria, 143, E-08025 Barcelona (ES).
- (74) Mandatarios: CURELL SUÑOL, Marcelino etc.; Passeig de Gràcia, 65 bis, E-08008 Barcelona (ES).

(81) Estados designados: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, UZ, VN, YU, ZW, Patente ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), Patente euroasiática (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), Patente europea (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), Patente OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publicada

Con informe de búsqueda internacional.

- (54) Title: INTERMEDIATE FOR THE SYNTHESIS OF AMLODIPINE, PREPARATION PROCESS AND CORRESPONDING UTILIZATION
- (54) Título: INTERMEDIO PARA LA SINTESIS DE AMLODIPINO, PROCEDIMIENTO PARA SU OBTENCION Y UTILIZACION CORRESPONDIENTE

(57) Abstract

Intermediate product for the synthesis of amlodipine, process for its preparation and its utilization. The intermediate product is 3-amino-4-(2-phtalimide)ethoxy)crotonate of ethyl and has the formula (III). The preparation process comprises the reaction of acetoacetate having the formula (A) with ammonium acetate; it is used for the preparation of the compound having the formula (B) through the reaction of 3-amino-4-[2-(phtalimido)ethoxy]crotonate of ethyl with a derivative of benzylidene.

(57) Resumen

Intermedio para la síntesis del amlodipino, procedimiento para su obtención y utilización correspondiente. El intermedio es el 3-amino-4-(2-ftalimido)etoxi)crotonato de etilo y es de fórmula (III). El procedimiento para su obtención comprende la reacción del acetoacetato de fórmula (A), con acetato amónico; y su utilización es para la preparación del compuesto de fórmula (B) ilevándose a cab

から 一個なるのでは、

「要求就不開明大人」といるといいなるといっているとはなっている。

-1-

INTERMEDIO PARA LA SINTESIS DE AMLODIPINO, PROCEDIMIENTO PARA SU OBTENCIÓN Y UTILIZACIÓN CORRESPONDIENTE

5

10

15

20

DESCRIPCION

La presente invención se refiere a un intermedio para la síntesis del amlodipino, a un procedimiento para su obtención y a una utilización del intermedio.

La invención pertenece al campo de la química heterocíclica y, tal como ya se ha indicado, se refiere a un intermedio químico, el 3-amino-4-(2-ftalimido)etoxi)crotonato de etilo, su proceso de preparación, y su utilización para la síntesis del compuesto 2-((2-aminoetoxi)metil)-4-(2-clorofenil)-3-etoxicarbonil-5-metoxicarbonil-6-metil-1,4-dihidropiridina, denominado genéricamente amlodipino, producto con actividad terapéutica utilizado como agente antiisquémico y antihipertensivo.

En la patente EP 0 089 167 se describe la utilización de 1,4-dihidropiridinas de fórmula I, como precursores inmediatos del Amlodipino de fórmula II.

MeOOC COOEt MeOOC COOEt

$$H_3C$$
 H_3C H_3

· 30

La patente EP 0 060 674 describe dos procedimientos para la preparación de 1,4-dihidropiridinas que contienen en la posición 2 un substituyente con un grupo amino y que poseen utilidad antiisquémica y

5

10

30

antihipertensiva, En los dos casos, los rendimientos que indican son muy bajos (≈15%) y los productos tienen que ser purificados por cromatografía, lo que hace difícil su aplicación industrial.

La patente EP 0 089 167 describe la preparación de varias 1,4-dihidropiridinas de fórmula I, precursoras del amlodipino, siguiendo los mismos procedimientos indicados en la patente EP 60674:

(a) En el caso en que los grupos aminoprotectores son bencilo, azido o ftalimido, por reacción del 2-clorobenzaldehido (IV) con el acetoacetato de etilo (V) y 3-aminocrotonato de metilo (VI)

20
$$COOMe + COOMe + C$$

(b) Alternativamente, en el caso en que los grupos aminoprotectores son bencilo y azido, por reacción del benciliden derivado (VII) con l aminocrotonato (VIII), este último preparado "in situ" a partir del acetoacetato de etilo correspondiente (V) y acetato amónico.

15

20

25

· 30

5 COOEt Aconh, Cooet NR1R2
$$H_2N$$
 $NR1R2$ NR

Con ambos procedimientos los rendimientos obtenidos son muy bajos (30% y 11% respectivamente en el caso del grupo protector azido, NR¹R²=N₃). Por otra parte, los aminocrotonatos intermedios (VIII) no se aíslan ni se caracterizan ya que se preparan "in situ" a partir del acetoacetato de etilo correspondiente (V) previamente a la reacción con el bencilidén derivado (VII). En la literatura no se ha encontrado descrito el aislamiento ni la caracterización de estos aminocrotonatos (VIII). Los autores de la presente invención han intentado aislar sin éxito el compuesto de fórmula VIII descrito en la patente EP 0 089 167, siendo R¹ = R² = Bn. Esta patente describe estos compuestos como preparados "in situ" (pág 8), sin ninguna comprobación experimental sobre sus características o estructura química.

Debido a que los acetoacetatos (V) y el benciliden derivado (VII) son aceltes, era fundamental disponer de un intermedio sólido que permitiera obtener compuestos de fórmula (I) con alto rendimiento y pureza.

La presente invención se refiere a un nuevo compuesto, 13-amino-4-(2-ftalimido)etoxi)crotonato de etilo, de fórmula III

PCT/ES99/00333

El nuevo compuesto de fórmula III ha podido aislarse en estado sólido permitiendo así su purificación, identificación y caracterización. Este compuesto ha resultado ser muy útil como intermedio para la síntesis de la 4-(2-clorofenil)-3-etoxicarbonil-5-metoxicarbonil-6-metil-2-(2-ftalimidoetoxi)metil-1,4-dihidropiridina (de fórmula I, donde NR¹R² = ftalimido) precursor inmediato del amlodipino.

El procedimiento de preparación de III consiste en la reacción del 4-[2-(ftalimido)etoxi]acetoacetato de etilo (V, NR¹R² = ftalimido) con acetato amónico en un medio de reacción, que preferentemente es un disolvente orgánico (etanol, isopropanol, tolueno, xileno, etc.) rindiendo el producto deseado en estado sólido y con un buen rendimiento y un alto grado de pureza. La reacción tiene lugar a una temperatura entre 10°C y la temperatura de reflujo, preferiblemente entre 50 y 70°C, y con un dispositivo Dean-Stark que permita la separación del agua formada en la reacción. Al término de la misma el producto se cristaliza en un alcohol alslándose en forma sólida, quedando las impurezas disueltas en las aguas madres.

5

10

Una utilización de interés del 3-amino-4-(2-ftalimido)etoxi)crotonato de etilo (de fórmula III) sólido se obtiene haciéndolo reaccionar con 2-(2-cloro-benciliden)acetoacetato de metilo (de fórmula VII) en un disolvente orgánico (metanol, etanol, isopropanol, tolueno, xileno), preferiblemente etanol, a una temperatura comprendida entre 10°C y la temperatura de reflujo, preferiblemente entre 60 y 80°C. La reacción se mantiene entre 12 y 24 horas, al cabo de las cuales se enfría con lo que cristaliza la 4-(3-clorofenil)-3-etoxicarbonil-5-metoxicarbonil-6-metil-2-(2-ftalimidoetoxi)metil-1,4-dihidropiridina (I; NR¹R² = ftalimido) que se aísla con alto grado de pureza y rendimiento, superior a los descritos en la literatura.

MeOOC

$$H_2N$$
 H_2N
 H_3C
 H_3C

A continuación, se describen unos ejemplos que ilustran la invención.

EJEMPLO 1

30

25

3-amino-4-(2-ftalimido)etoxi)crotonato d etilo (III)

-6-

32 g (100 m.moles) de 4-[2-(ftalimido)etoxi]acetoacetato de etilo en 200 ml de tolueno se hacen reaccionar con 8,1 g (105 m.moles) de acetato amónico a 65°C durante 4 horas eliminando el agua formada en la reacción mediante un Dean-Stark. Se evapora el tolueno hasta sequedad y el residuo de la destilación se cristaliza en isopropanol rindiendo 24,5 g (rdt. 77%) de un sólido beige que corresponde a 3-amino-4-(2-ftalimido)etoxi)crotonato de etilo .

pf: 90-92°C,

IR(KBr): 3335, 3187, 1675, 1619, 1578, 1540, 1401, 1385 cm⁻¹

1H NMR (300 MHz, DMSO) δ 7,8 (m, 4H, ar), 7,5 (s,1H, NH₂),
 6,7 (s,1H, NH₂), 4,4 (s,1H, -CH=), 3,9 (m, 4H, -COCH₂-, =C-CH₂O-),

3,8 (t, 2H, -OCH₂-), 3,6 (t, 2H, -CH₂N), 1,1 (t, 3H, CH₃)

EJEMPLO 2

15

4-(2-clorofenil)-3-etoxicarbonil-5-metoxicarbonil-6-metil-2-(2-ftalimidoetoxi)metil-1,4-dihidropiridina.

24.0 g (75,4 milimoles) de 3-amino-4-(2-ftalimido)etoxi)crotonato de etilo y 18,9 g (79,2 milimoles) de 2-(2-clorobenciliden)-acetoacetato de metilo en 64 mil de etanol se calientan a reflujo durante 20 horas. Se diluye la mezcla de reacción con 56 mil de etanol y se enfría para cristalizar el producto. Se obtienen 14,2 g (rdt. 70%) de 4-(2-clorofenil)-3-etoxicarbonil-5-metoxicarbonil-6-metil-2-(2-ftalimidoetoxi)metil-1,4-dihidropiridina.

25 Pf: 150-151°C

IR (KBr): 3370, 1712, 1489, 1422, 1392, 1287, 1201, 1122, 1102, 1024 cm

REIVINDICACIONES

1.- Intermedio para la síntesis de amlodipino, dicho intermedio
 siendo de nombre 3-amino-4-(2-ftalimido)etoxi)crotonato de etilo, de fórmula III

(III)

10

2.- Procedimiento para la obtención de un intermedio de nombre 3amino-4-(2-ftalimido)etoxi)crotonato de etilo de fórmula III

20

(III)

caracterizado porque comprende la reacción del acetoacetato de fórmula

25

30

con acetato amónico, obteniendo dicho intermedio, el cual es objeto de aislamiento en forma sólida por cristalización en el mismo medio de reacción.

- 3.- Procedimiento según la reivindicación 2, caracterizado porque dicho medio de reacción es un disolvente orgánico.
- 4.- Procedimiento según la reivindicación 2, caracterizado porque dicho disolvente orgánico es etanol, isopropanol o tolueno.
- 5.- Procedimiento de utilización del 3-amino-4-(2-ftalimido)etoxi)crotonato de etilo de fórmula III

10

(III)

13

para la preparación del compuesto de fórmula

20

25

30

caracterizado por comprender la reacción de dicho 3-amino-4-(2-ftalimido)etoxi)crotonato de etilo con un benciliden derivado de fórmula VII

-9-

(VII)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

S.P.T.0

International application No. PCT/ ES 99/00333

A. CLA	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
IPC 6 C07D 209/48, C07D 401/12 // (C07D 401/12, 209:48, 211:90)			
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
B. FIELDS SEARCHED			
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)			
IPC 6			
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched			
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)			
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
A	WO 88/01266 A (BYK GULDEN LOMBERG), 25 February 1988 (25.02.88) Page 12, compound III; page 16; claim 6, compound III.		1-5
A	EP 89167 A (PFIZER) 21 September 1983 (21.09.83) Page 8. compound VI; page 37, method b)		1-5
A	EP 60674 A (PFIZER), 22 September 1982 (22.09.82) Claim 8, compound V; exemple 31; page 8, method 2.		1-5
A	EP 116769 A (PFIZER), 29 August 1984 (29.08.84) Page 12, method b); page 80		5
	-		
Further documents are listed in the continuation of Box C. X See patent family annex.			
Special estegories of cited documents: "I" later document published after the international filing date or priority date and not in comflict with the application but cited to understand to be of particular relevance "I" later document published after the international filing date or priority date and not in comflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention			
"E" earlier document but published on or after the international filing date document of particular relevance; the claimed invention carmet to considered novel or cannot be considered to involve an invention of the cited to establish the publication date of another citation or other cited to establish the publication date of another citation or other			
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "O" document published prior to the international filing date but later than			
the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report			
13 December 1999 (13.12.99) 28 December 1999 (28.12.99)			
Name and mailing address of the ISA/ Anthorized officer			